PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

34 .

(11)Publication number:

58-069232

(43) Date of publication of application: 25.04.1983

(51)Int.Cl.

C08J 3/20 // C08F220/60

(21)Application number : 56-168325

(71)Applicant: OTSUKA CHEM CO LTD

(22) Date of filing:

20.10.1981

(72)Inventor: KUME HIDETOSHI

KOBAYASHI MASAHIRO

(54) PRODUCTION OF POROUS, EASILY SOLUBLE ACRYLIC ACID HYDRAZIDE POLYMER

(57) Abstract:

PURPOSE: To produce the titled polymer, by extruding an aqueous solution prepared by adding a water-soluble alcohol and a water-soluble inorganic alkaline earth metal salt to an aqueous solution containing a specified polymer through an orifice into a low-temperature, water-soluble alcohol.

CONSTITUTION: The titled polymer is produced by extruding a uniformly extrudable solution obtained by dissolving a water-soluble alcohol and a water-soluble inorganic alkaline earth metal salt in an aqueous solution containing an acrylic acid hydrazide polymer represented by the formula, wherein X is H or CH 3, A is a monomer unit sélected from the group consisting of (meth) acrylamide, (meth) acrylate esters or their hydrolyzate



(inorganic salts), B is a monomer unit other than A, copolymerizable with (meth) acrylamide or (meth) acrylate ester and I, m and n are numbers satisfying the relationships: 0mol%<l≤ 100mol% and I+m+n=100mol%, through an orifice into a water-soluble alcohol at a temperature below its solidification point, thereby forming a solid product and separating and drying the product. This product is useful as a coagulant, a heavy metal-adsorbing agent or the like.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

w .

⑩ 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭58—69232

DInt. Cl.3 C 08 J 3/20 // C 08 F 220/60 識別記号

庁内整理番号 7180-4F 7308-4 J

43公開 昭和58年(1983) 4 月25日

発明の数 審査請求 未請求

(全 7 頁)

砂多孔性で溶解性の良好なアルカリ酸ヒドラジ ド系高分子化合物の製造法

②特

昭56—168325

22出

顧 昭56(1981)10月20日

@発 明 者 久米秀俊

徳島市川内町加賀須野463番地

大塚化学薬品株式会社徳島工場

内

明 者 小林正弘 79発

> 徳島市川内町加賀須野463番地 大塚化学薬品株式会社徳島工場

内

願 人 大塚化学薬品株式会社

大阪市東区費後町10番地

理 人 弁理士 朝日奈宗太

1 発明の名称

多孔性で溶解性の良好なアクリル酸ヒドラジ ド系高分子化合物の製造法

2 特許請求の範囲

一 般 式 (I):

$$-\leftarrow OH_{\mathbb{Q}} - \stackrel{X}{\stackrel{1}{\circ}} \stackrel{1}{\longrightarrow} \stackrel{X}{\longrightarrow} - \leftarrow A \xrightarrow{1_{\mathbb{R}}} - B \xrightarrow{1_{\mathbb{R}}}$$

$$\downarrow OOMHMH_{\mathbb{Q}}$$

(式中、又は水素原子またはメチル基を裹わ し、Aはアクリルアミド、メタクリルアミド、 アタリル酸エステル、メタクリル酸エステル、 それらの加水分解生成物およびそれらの加水 分解生成物無機塩よりなる群から避ばれたモ ノマー単位を扱わし、Bはアクリルアもド、 タクリルアもド、アクリル酸エステルまた はメチクリル酸エステルと共重合可能なA以

外のモノマー単位を表わし、4、mおよびnは 0 モルダく 1 ≤ 100 モルダ

4+n+n=100 +n%

の関係にある)で表わされるアクリル酸ヒド ラジド系高分子化合物を含有する水性液に、 水崩性アルコールと水溶性アルカリ土類金属 無機塩とを添加し溶解してえられる押出均一 解液を、その固化温度よりも低い温度の水溶 性アルコール中に、細口を通じて押出して固 化させることを特徴とし、そののち固化物を 分離、乾燥することよりなる多孔性で浴解性 の良好なアクリル酸ヒドラジド系高分子化合 物の製造法。

押出均一溶液中の水溶性アルコールの重量 をPとし、アクリル酸ヒドラジド采高分子化 合物がもはや該水浴性アルコールに溶解しな くなるときの水溶性アルコールの限界重量を Q としたとき、 Q > P ≥ 1 Q となる範囲の重量 で水沼性アルコールが用いられる特許請求の 範囲第1項記載の製造法。

(1)

- 4 前配水溶性アルカリ土類金具無機塩がアル カリ土製金属のハロゲン化物である特許額求 の範囲第1項、第2項または第3項配数の製 遊法。

8 発明の幹細な説明

本発明は多孔性で溶解性の良好なアタリル酸ヒドラジド系高分子化合物の製造法に関する。

高分子銀中にアクリル酸とドラジド単位を含有する水溶性ポリマーはそのヒドラジド基の活性に起因するものと考えられる種々の特性を有する機能性高分子および反応性高分子として知られており、製紙用薬剤、凝集剤、結合剤、 カルボニ が吸着剤または重金属イオン吸着剤などとして有用である。

かかる水溶性ポリマーは使用に顧して固形の 状態で水、水分散液、水性スラリー、水溶液な

未だ実用上の問題を残しており、最良の方法と はいいがたい。

すなわち本発明は、

一 般 式 (I):

$$-(CH2 - 0) \xrightarrow{X} (I)$$

$$0 \xrightarrow{\downarrow} (DMDM2)$$

(式中、エは水巣原子またはメチル蓋を嵌わし、

特開昭58-69232(2)

どに確加される。水俗液の状態でそれらに添加することも可能ではあるが、アクリル酸 ヒドラジド系高分子化合物は固形の乾燥 物とせ 世に、たとえば反応液などの水性 でして浴解性が がんと 女なわれ、使用に供することができなくなる。また反応液のはあい、ヒドラジンヒドラートなどの未反応原料を回収されない状態であるため、安全性および経済性に問題が生する。

Aはアクリルアミド、メタクリルアミド、アクリル酸エステル、メタクリル酸エステル、その加水分解生成物およびそれらの加水分解生成物およびそれらの加水分解生成物を設けれたモーリルアミド、メタクリルである。アクリル酸エステルと共重合可能なA以外のモノマー単位を変わし、4、mおよびnは

0 モルダく 4 ≦ 100 モルダ

4+四十四= 100 モルダ

の関係にある)で表わされるアクリル酸ヒドラジド系高分子化合物(以下、AHボリマーという)を含有する水性液に、水溶性アルコールと水溶性アルカリ土類金属無機塩とを添加し形解してたの間化温度よりも低い温度の水溶性アルコール中に、細口を避じて押出し、出化させることを特徴とし、そののち固化物を分離、乾燥することよりなる多孔性の良好な AHボリマーの製液法に関する。

特周昭58-69232(3)

本発明に用いる AH ポリマーはブロッタ型、交 互型またはランダム型のいずれの重合形象のポ リマーでもよい。これらの AH ポリマーは、

(1) アクリルアミド、メククリルアミド、アクリル酸エステルおよび (または) メタクリル酸エステルなどのモノマーからえられる キモボリマーまたはコボリマー、

(s) (1) のモノマーおよび (1) のモノマーと共重合可能なモノマーからえられるコポリマー、あるいは

(8) (1) または(3) のポリマーの部分加水分解物をそれらのアクリルアミド単位、メタクリルアミド単位、アクリル酸エステル単位および (または) メタクリル酸エステル単位に対して 0・1~80 倍モル量のヒドラジンヒドラートと加熱反応させることによりえられる。これらの製造法については特闘昭 55 - 144004 号公報に詳細に関示されている。

また AH ポリマーは、(1) のモノマーと共重合可能なモノマーからえられるモノマー単位 (前配

あつてもよいし、また製造時にえられる反応液 (AH ポリマーを含有する反応水路液)であつて もよい。

本発明に用いる AHポリマーのモノマー単位 A を与えうるアクリル酸エステルとしては、たとえばアクリル酸のメチルエステル、エチルエステル、ブチルエステル、 2 - エチルヘキシルエステルなどがあげられ、 またメタクリル酸のメチルエステル、エチルエステル、ブチルエステルなどがあけられる。また AHポリマーのモノマー単位 B を与えうるモノマーとしては、塩化ビニル、塩化ビニリデン、酢酸ビニル、ゴタジエン酸などのよりにある。

本発明の特徴は AH ポリマーの水性液に、 水形性 アルコール と水形性 アルカリ 土 製金属無 機塩とを添加し、 系全体を均一に混合溶解して えられる押出均一溶液を細口を通してその 固化温度よりも低い温度の水浴性アルコール中へ押出す

*一般式(I)においてBで表わされるモノマー単位)がヒドラジンヒドラートとの反応によつて官能基変換してしまつたもの(たとえばBが酢酸ビニル単位を表わすとき、アセトキシ基(-OAc)がヒドラジンヒドラートによつて加水分解され水酸素(-OB)となつたもの)であつても、あるいはヒドラジド化工程によつてポリマー分子内またはポリマー分子間でヒドラジド基とが一部架領してしまつたものであつてもよく、AH ポリマーが水程性である限り本発明に使用し

AH がりマーは、その固有粘度(7)(水溶媒中で調定、以下同様)が通常 0・4~28、好ましくは 1~18 の範囲であり、またその水性液濃度が 2~50%(重量%、以下间様)であるものがその取り扱い上望ましい。その固有粘度および (または)濃度が前配の範囲外にあるときは、多孔性の固形物がえられがたく、好ましくない。本発明に用いうる AH ポリマーの水性液は、一旦単離した AH ポリマーを水中に加えた不均一液で

ことにある。押出均一裕故中の水裕性アルコー ルの重量(Pとする)としては、 AH ポリマー が もはや解解しなくなるときの水浴性アルコール の限界重量を Q としたとき、 Q>P zi l Q となる 範囲が採用される。 Q≦P であるときは AH メリ マーが析出して不均一となるため、均一な押出 しが困難となり、また Pくig であるときは押出 してえられる繊維状固形物の空隙が少なくなる ためか、海斛性がわるくなる。また水浴性アル コールとともに押出均一裕敵中に加えられる水 帮性アルカリ土類金属無機塩のモル量(R とす る)としては、特開昭 52-85785 号公報に選示さ れているように、アルカリ土額金農無機塩(た とえば塩化カルシウム)がAHポリマー中の4個 のヒドラジド基に対して1分子の割合でキレー ト形成するものと考えられるため、 AH ポリマー が有するヒドラジド基のモル量をHとしたとき 理論的には「AB以下でよいが、不均一系にならな いかぎりは後述する塩析効果があるためそれ以 上加えてもよい。通常Rは 5世未謂で使用され、

特開昭58-69232(4)

5 B 以上になると均一般とすることが困難になる。 はあいが多い。

押出均一般被が加えられる側の水溶性アルコ ールの量は、押出し完了後の水(Alt of リマーの 製造時にえられる反応放であるはあい、水とヒ ドラジンヒドラート)の割合が 50g(重量≤、 以下同様)以下の範囲の量とするのが好ましく、 その温度としては押出均一溶液の間化温度以下 の温度、好ましくは押出約一路被が加えられた のちの水性液の温度が20℃以下になる温度が必 要である。水または水とヒドラジンヒドラート の割合が50%より大きくなると、細口を通して 押出される AH ポリマーの押出均一溶液が温度低 下により一旦繊維状固形物となつたのち、互い に付着し合つて繊維状物が融合したような状態 の固形物となつてしまい、所望の水溶性をうる ことができなくなる。また押出均一部被が加え られる蟹の水溶性アルコールの温度が押出始 ― 帮兼の闖化温度よりも高いと、水舟性アルコー ル中であつても聞化しないはあいがあり、好ま

ム、ベリウム、ストロンチウム、ベリリウムなどのヘロゲン化物、硫酸塩、硝酸塩などがあげられるが、なかんづく塩化カルシウムが好ましい。

本発明によれば、 AHポリマーの水性液に水浴 性アルコールと水浴性アルカリ土額金具無機塩 とを、前配特定の範囲になるように添加し、均 一串液としたものが、その個化温度以下の水料 性アルコール中に細口を通じて押出されること により、押出した形状のまま箇形化し、その形 状を保持したまま、内部に含有する水およびと ドラジンヒドラートが押出均一溶液の加えられ る側の水形性アルコール中に押出されるので、 それによりえられる繊維状固形物は、乾燥後に は発泡体のどとく多くの空跡を内部に有するき わめて彩集性にすぐれた乾燥状態で分離される。 なお周形物は乾燥しない状態であつても、充分 カ田解析を発現するが、前述したゲル化の問題や アルコール粒(たとえばメタノール)が有棒で あることなどから、乾燥したものの方が好まし

しくない。

本発明に用いる水俗性アルコールとしては、たとえばメタノール、エタノール、プロパノール、エチレングリコールなどがあげられるが、えられる AHポリマーの繊維状菌形物の乾燥をより効率よく行なうためにはメタノールがもつとも好ましい。また本発明に用いる水溶性アルカリ土脳金異無機塩としては、たとえばカルシウ

い。分離、乾燥の方法にはとくに限定はない。

また細口を通じて押出す際の細口の形状にはとくに限定がなく、そのためえられる固形物の形状も種々のものとすることができる。その具体例をあげると、繊維状(ワイヤ状)、柱状、一の押出し均一溶液の注入力法としては、注入口の側口)を水溶性アルコール中に直接つけて行なう方法に、とえば消下など)があるが、いずれによってもよい。

えられる固形物は乾燥後粉砕して用いてもよいが、そのばあいそれらの粉砕物は少なくとも50メッシュ節を強適しない程度の粗さを有し、かつ糞比重が 0.4 以下である必要がある。

つぎに参考例および実施例をあげて本発明をより幹細に説明するが、本発明はそれらの実施例のみに限定されるものではない。なお、以下の参考例 1 ~ 4 は 7 クリル酸ヒドラジド系高分子化合物の製造例をボすものである。また 5 は

特配しない限り重量系であり、部は重量部である。

ંબ

参考例 1

24の4ツロッラスコに平均分子量約 2,000,000のポリアクリルア t ドの10 % 水溶液 1 kg と 80 % ヒドラジンヒドラート 水溶液 50 g を加え、提件しながら 65 °0 で 8 時間反応させた。反応終了後、えられた粘稠水性液の一部をとり、約 20 倍容量のメタノール中に注いで白色沈殿物をえた。このものを戸取し、メタノールを用いる再沈殿法によつて精製したのち、60 °0 で減圧乾燥した。えられた高分子化合物(以下、P1 という)におけるアタリル酸ヒドラジド単位の含有率は 30 モルチであつた(ョウ ※ 満定法による、以下问機)。 金着網 2

24の4ッロフラスコに平均分子量約200,000のポリアクリルアミドの20多水溶液100gと80% ヒドラジンヒドラート水溶液100gを加え攪拌しなが5 65 °0 で 5 時間反応させた。えられた粘稠水性液の一部をとり、約24 のメタノール中に

がら 55 ℃ で 15 時間反応させた。 反応終了後、 えられた粘機水性液の一部をとり、約20 倍容量 のメタノール中に注いで白色沈殿をえた。 この ものを評取し、メタノールを用いる再沈殿 よつて精製したのち、 60 ℃ で減圧乾燥した。 え られた高分子化合物(以下、 P4 という)におけ るアタリル酸ヒドラジド単位の含有率は 87 モル まであつた。

実施例 1

Pu を約 10 % 含有する参考例 1 の未処理の水性 液(ヒドラジンヒドラート含有量約 2.5 %)100 部に 65 °0 で提押しながらメタノール 53 部を加 え、生成するポリマー沈殿を溶解させたのち、 さらに塩化カルシウム 0.15 部を加えて溶解させ た。 えられた均一溶液の固化温度は 38 °0 であつ た。 この均一溶液を 直径 1 mm の円形細口より、 0.2 kg/tmg の加圧下で 5 °0 に冷却したメタノール 173 部中に押出し、 互いに付着し合わない繊維状 固形物をえた。 このものをそのまま15時間静祉 して固形物中の水分およびヒドラジンヒドラー 特開昭 58-69232 (5)

性いで白色沈殿をえた。このものを押取し、メ タノールを用いる再沈殿法によつて精製したの ち、60℃で滅圧乾燥した。えられた高分子化合 物(以下、P2という)におけるアクリル酸ヒド タジド単位の含有率は55モル系であつた。

2 ℓ の 4 ツロフラスコに平均分子 勧約 40,000 のポリアクリルアミドの 40 % 水溶液 1 kg と 80 % ヒドラジンヒドラート 水溶液 400 g を加え、攪拌しながら 55 °0 で 10 時間反応させた。 えられた 粘御水性液の一部をとり、約 20 倍容量のメタノール中に注いで白色沈殿をえた。 このものを押取し、メタノールを用いる再沈殿法により 精製したのち、 60 °0 で減圧乾燥した。えられた高分子化合物(以下、 P3 という)におけるアクリル酸ヒドラジド単位の含有率は 78 モル% であつた。

24の4ンロフラスコに平均分子量約450,000のポリアクリル酸メチル50gおよび40% ヒドラシンヒドラート水経液 1kg を加え、攪拌しな

トを抽出したのち、メタノール中から取り出し、ついで 60 ⁶0 で減圧乾燥した。この繊維状の固形 物をローラーで加圧することにより粉砕し、見 掛け比重 0・12 の条片状とした。

この PLの糸片状物 10 部を富温で水 190 部に一度に添加し、スクリュー式提拌機で提拌したところ、まつたくまま粉状とならず、10 分間後には完全に容解した。

突施例 2

P2を約20 % 含有する盆 考例 2 の未処理水性液(ヒドラジンヒドラート含有量約 6・9 %) 100 部に 65 ° 0 で 攪拌しながらメタノール 7 0 部を加え、生成するポリマー 沈殿を浴解させたのち、 さらに塩化カルシウム 0・7 5 部を加え、溶解させた。 2 5 れた均一溶液の固化温度は 36 ° 0 であつた。この均一溶液の温度を 50 ° 0 とし、その温度を保持したまま5 ° 0 のメタノール 7 0 部中へ、直径 1 mm の円形の細口を増して 0・5 kg/cm² の加圧下で押出し、付着し合わない繊維状の固形物をえた。この固形物を取り出し、メタノール 7 0 部中に 5

時間浸漉して固形物中の水分およびヒドラジシュ ヒドラートを抽出したのち、そのままスクリュ 一式提拌機で混合し、糸片状物とした。この糸 片状物はメタノール中から取り出し、60°0で減

この P2 の糸片状物 10 部を窓温で水 190 部に一度に添加し、スクリュー式提拌機で提拌したところ、まつたくまま粉状とならず、10 分間後には完全に溶解した。

圧乾燥したところ、見掛比重 0・16 であつた。

宝饰 倒 8

Paを約40 s 含有する参考例3 の未処理水性液(ヒドラジンヒドラート含有量約 7.4 s)100 部に 55 °0 で機拌しながらメタノール 70 部を加え、その結果生成するポリマーの沈殿を溶解したのち、さらに塩化カルシウム 1 部を加えて溶解させた。 えられた均一溶液の固化温度は 58 °0 であつた。 この均一溶液を、 5 °0 に冷却したメタノール 140 部に、 直径 1 mm の円形細口より 0.5 kg/cm² の加圧下で押出し、 互いに付着し合わない繊維状図形物をえた。このものをそのまま静置

して国形物中の水分およびヒドラジンヒドラートを抽出したのち、スクリュー式提料欄で混合し、糸片状物とした。この糸片状物はメタノール中から取り出し、60 ° 0 で減圧乾燥したところ、見掛比重 0・08 であつた。

この Pa の糸片状物 10 部を水 190 部に一度に添加し、スクリュー式提料機で提押したところ、まつたくまま粉状とならず、10 分後には完全に溶解した。

等 許 出 顧 人 大塚化学薬品株式会社 宗教 「宗教 代理人 弁理士 朝 日 豪 宗 大田 「日本一」 特開昭58-69232(6)

して圏形物中の水分およびヒドラジンヒドラートを抽出したのち、スクリュー式提拌機で混合し、糸片状物とした。この糸片状物はメタノール中から取り出し、60°で減圧乾燥したところ、見掛比量 0・2 であつた。

この Ps の糸片状物 10 部を富温で水 190 部に一度に添加し、スクリュー式提拌機で提拌したところ、まつたくまま粉状とならず、10 分後には完全に溶解した。

実施例 4

P4 を約 5 % 含有する参考例 4 の未処理水性液(ヒドラジンヒドゥート含有量 3 6 %) 100 部に55 ° 0 で提押しながらメタノール 70 部を加え、その結果生成するボリマーの沈殿を溜りたのち、さらに塩化カルシウム 0. 8 部を加えて溶解させた。この均一溶液を、5 ° 0 に冷却したメタノール 175 部に、直径 1 mm の円形細口より、 0.5 kg/cm² の加圧下で押出し、互いに付着し合わない繊維状固形物をえた。このものをそのまま静置

手 続 補 正 書(自発)

昭和 56 年 12 月 21 日

特許庁長官 鳥 田 春 樹 殿

- 1 事件の表示
 - 昭和 56 年特許願第 168325 号
- 2 発明の名称

多孔性で溶解性の良好なアクリル酸ヒドラジド 系高分子化合物の製造法

3 補正をする者

事件との関係 ・特 許 出 願 人

住所 大阪市東区量後町10番地 オイプカカガラヤクヒン 名称 大塚化学薬品株式会社 オオープカー イサオ 代妻者 大 塚 公

4 代 理 人 〒540

住 所 大阪市東区京橋 3 丁目60番地 北川ビル 氏 名 (6522) 弁理土 朝 日 奈 宗 太皇皇皇 北 島 (06) 943 — 8 9 2 2 (代) 単発生

特開昭58-69232(フ)

5 補正の対象

- (1) 明細書の「特許請求の範囲」の概
- (2) 明細書の「発明の詳細な説明」の概

6 補正の内容

- (1) 明細書の「特許請求の範囲」を別紙「補正された特許請求の範囲」のとおり補正する。
- (2) 明細書8頁末行の「加えた不均一液」を「溶解した均一液」と補正する。
- (8) 明細書12頁下から5行の「エチレングリコールなど」を「エチレングリコールまたはそれらの水溶液など」と補正する。
- (4) 明細書15頁下から8行の「80」を「20」と 補正する。
- (6) 明細書15頁下から4行の「100g」を「1kg」 ・ と補正する。
- (e) 明細書15頁末行の「2.4」を「20倍容量」と 補正する。

7 添付書類の目録

(1) 補正された特許請求の範囲

1 遊

水溶性アルコールと水溶性アルカリ土類金属無機塩とを添加し溶解してえられる押出める神 溶液を、その固化温度よりも低い温度の水溶性アルコール中に、細口を通じて押出して固化させることを特徴とし、そののち固化物を分離、乾燥することよりなる多孔性で溶解性の良好なアクリル酸ヒドラジド系高分子化合物の製造法。

- 2 押出均一溶液中の水溶性アルコールの重量をPとし、アクリル酸ヒドラジド系高分子化合物がもはや<u>削</u>記水性液中で溶解しなくなるときの水溶性アルコールの限界重量をQとしたとき、Q>P≥¼Qとなる範囲の重量で水溶性アルコールが用いられる特許額求の範囲第1項配帳の製造法。
- 5 前記水浴性アルコールがメタノールである特許請求の範囲第1項または第2項記載の製造法。
- 4 前記水溶性アルカリ土類金属無機塩がアルカリ土類金属のハロゲン化物である特許請求

補正された特許請求の範囲

「1 一般式(I):

, (X) ,

(式中、xは水柴原子またはメチル基を表わし、 A はアクリルアミド、メタクリルアミド、アクリル酸エステル、メタクリル酸エステル、それらの加水分解生成物およびそれらの加水分解生成物無値なよりなる群から適ばれたモノマー単位を表わし、 B はアクリルアミド、アクリル酸エステルまたはメタクリルアミド、アクリル酸エステルはカクリルを表わし、 e 、 m およびn はのモノ/マー単位を表わし、 e、 m およびn は

0 モルダくℓ≦100モルダ

! + m + n = 100 モルギ

の関係にある)で表わされるアクリル酸ヒド ラジド系高分子化合物を含有する水性液に、

の範囲第 1 項、第 2 項または第 3 項記載の製造法。」

以上